



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

Veröffentlichungsnummer:

**0 315 222
A2**

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

Anmeldenummer: 88121701.2

Int. Cl. 4: A61M 35/00 , A61M 5/18

Anmeldetag: 21.12.84

Priorität: 29.03.84 AT 1063/84

Veröffentlichungstag der Anmeldung:
10.05.89 Patentblatt 89/19

Veröffentlichungsnummer der früheren
Anmeldung nach Art. 76 EPÜ: 0 156 098

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

Anmelder: IMMUNO Aktiengesellschaft für
chemisch-medizinische Produkte
Industriestrasse 72
A-1220 Wien(AT)

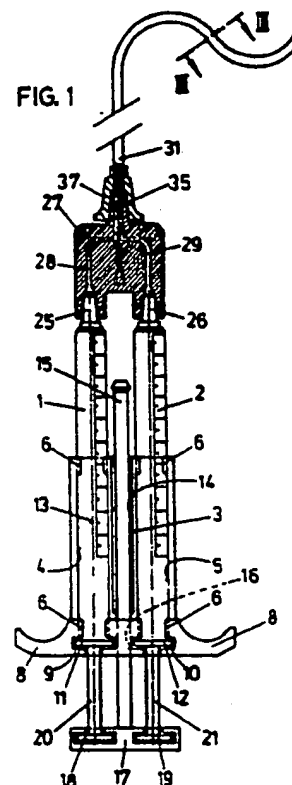
Erfinder: Redl, Heinz, Doz. Dr.
Windmühlgasse 7
A-1060 Wien(AU)
Erfinder: Habison, Georg, Dr.
Taubstummengasse 15/12
A-1040 Wien(AU)

Vertreter: Wolfram, Gustav, Dipl.-Ing.
Schwindgasse 7 P.O. Box 205
A-1041 Wien(AT)

Vorrichtung zur Applikation eines Gewebeklebstoffes.

Bei einer Vorrichtung zur Applikation eines Gewebeklebstoffes, der durch Zusammenbringen von Lösungen von Proteinen und blutgerinnungsfördernden Gerinnungsfaktoren in situ gebildet wird, sind eine Mehrzahl von in Anschlußstücken (25, 26) endigende Behälter (1, 2) zur Aufnahme der zu applizierenden Komponenten vorgesehen, wobei auf die Anschlußstücke (25, 26) der Behälter (1, 2) ein Verbindungskopf (27) aufsetzbar ist, der für jede der zu applizierenden Komponenten einen eigenen Förderkanal (28, 29) aufweist.

Um mit der Vorrichtung auch schwer zugängliche Applikationsbereiche selbst ohne Zuhilfenahme eines Endoskops zu erreichen, besitzt der Verbindungskopf (27) einen zusätzlichen Förderkanal (30) für ein medizinisches Gas, der parallel und eng benachbart zu den übrigen Förderkanälen zur Stirnseite des Verbindungskopfes (27) führt, und setzt sich der Verbindungskopf (27) in einem mehrlumigen, einen Gasförderkanal (30) enthaltenden Katheter (31) fort.



EP 0 315 222 A2

BEST AVAILABLE COPY

Vorrichtung zur Applikation eines Gewebeklebstoffes

Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur Applikation eines Gewebeklebstoffes auf Basis von menschlichen oder tierischen Proteinen zum nahtlosen bzw. nahtunterstützten Verbinden von menschlichen oder tierischen Gewebe- oder Organen, zur Wundversiegelung, Blutstillung u.dgl., welcher Gewebeklebstoff durch Zusammenbringen von Lösungen der Proteine und blutgerinnungsfördernder Gerinnungsfaktoren in situ gebildet wird, mit einer Mehrzahl von in Anschlußstücken endigenden Behältern für die Aufnahme der zu applizierenden Komponenten, vorteilhaft mit einer Mehrzahl von genormten, in Konussen endigenden Einwegspritzenkörpern aus Kunststoffmaterial, wobei auf die Anschlußstücke der Behälter ein Verbindungskopf aufsetzbar ist, der für jede der zu applizierenden Komponenten einen eigenen zur Stirnseite des Verbindungskopfes führenden Förderkanal aufweist.

Eine bekannte Vorrichtung dieser Art ist in der AT-B -366.916 beschrieben. Als Komponenten des Gewebeklebstoffes können einerseits eine Faktor XIII und Fibrinogen enthaltende Lösung und andererseits eine Thrombin enthaltende Lösung verwendet werden. Diese Komponenten werden in einer auf den Verbindungskopf aufgesetzten Mischkanüle vermischt und auf die zu behandelnde bzw. zu schützende Wundstelle aufgebracht. Diese Vorrichtung kommt in erster Linie für solche Anwendungen in Betracht, bei welchen die Applikationsstelle gut zugänglich und leicht erreichbar ist.

Aus einer Veröffentlichung von Linscheer und Fazio in Gastroenterology 77, 642-649 (1979) ist auch eine Einrichtung zur Auftragung von gerinnbaren Substanzen in Körperhöhlen bekannt geworden, welche Einrichtung einen plastischen Katheter aufweist. Die Einrichtung umfaßt eine Mehrzahl von Behältern für die zu mischenden Komponenten, an die Schlauchleitungen angesetzt sind, die mit einem mehrlumigen Katheter untrennbar verbunden sind. Eine solche Einrichtung hat jedoch den Nachteil, daß sie nur in Verbindung mit einem Endoskop verwendbar ist, mit dessen Hilfe es an die Applikationsstelle geführt werden muß.

Schließlich ist aus der US-PS 4,406,656 ein kollapsibler Venenkatheter bekannt, welcher mehrere Lumina für medizinische Infusionsflüssigkeiten aufweist, und in einem Lumen ein Formdraht untergebracht ist, der ein Knicken verhindert. Dennoch muß der Katheter so flexibel sein, daß er dem Verlauf einer Vene folgen kann, ohne deren Wand zu verletzen.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Vorrichtung der eingangs bezeichneten Art zu schaffen, mit der die Komponenten des Gewebe-

klebstoffes auch an schwer zugängliche Applikationsstellen herangebracht werden können, ohne daß eine vorzeitige Vermischung der Komponenten stattfindet und ohne ein Endoskop zu Hilfe nehmen zu müssen. Mit der Vorrichtung soll wahlweise ein flüssiger Austritt der Komponenten an der Mündung des Katheters oder eine Zerstäubung der Komponenten erreicht werden können.

Diese Aufgaben der Erfindung werden bei einer Vorrichtung der eingangs bezeichneten Art dadurch gelöst, daß der Verbindungskopf einen zusätzlichen Förderkanal für ein medizinisches Gas besitzt, der eng benachbart zu den übrigen Förderkanälen zur Stirnseite des Verbindungskopfes führt, und daß auf den Verbindungskopf ein mehrlumiger Katheter in fluchtender Verbindung der Förderkanäle aufsteckbar ist, der außer den Lumen für jede der zu applizierenden Komponenten und für das medizinische Gas noch ein zusätzliches Lumen für einen Formdraht besitzt.

Die erfindungsgemäße Vorrichtung stellt sicher, daß es zu keiner vorzeitigen Mischung des Gewebeklebstoffes und damit zu keiner Verstopfung kommt. Die Vorrichtung ist in weitem Umfang einsetzbar, sowohl für kleinflächige als auch für großflächige Applikationsbereiche, wobei je nach Wahl der Fördergeschwindigkeit und der Fördermenge des medizinischen Gases an der Mündung ein flüssiger Austritt der Komponenten bzw. eine Zerstäubung erreicht wird. Mit Hilfe des Formdrahtes ist der Katheter plastisch verformbar und behält die ihm gegebene Form bei.

Die erfindungsgemäße Vorrichtung ist an einem Ausführungsbeispiel in der Zeichnung näher erläutert, wobei Fig. 1 eine teilweise geschnittene Seitenansicht der Vorrichtung mit aufsetzbarem Katheter, Fig. 2 einen Teilschnitt der Vorrichtung und Fig. 3 einen Querschnitt durch den Katheter gemäß der Linie III-III der Fig. 1 zeigen.

Mit 1 und 2 sind zwei genormte Einwegspritzenkörper bezeichnet, von denen einer zur Aufnahme einer Thrombin enthaltenden Lösung und der zweite zur Aufnahme einer Faktor XIII und Fibrinogen enthaltenden Lösung dient. Die Spritzenkörper 1, 2 sind zweckmäßig als genormte Einwegspritzenkörper aus Kunststoff ausgebildet. Sie sind gemeinsam in eine Halteeinrichtung 3 eingesetzt. Diese weist zwei U-förmig gestaltete Rinnen 4, 5 auf, die jeweils an ihren Enden mit Noppen 6 ausgestattet sind, so daß die Spritzenkörper 1, 2, die von oben in die Rinnen eingesetzt werden, einrasten und durch die Noppen festgehalten werden.

Am Ende der Halteeinrichtung sind Fingergriffe 8 vorgesehen, die U-förmig gestaltete Erweiterungen 9, 10 aufweisen, in die die Flanschenden 11,

12 der Spritzenkörper ragen, so daß die Spritzenkörper in Richtung ihrer jeweiligen Längsachse 13 fixiert sind.

Zwischen den U-förmigen Rinnen 4, 5 ist eine Ausnehmung 14 für eine Führungsstange 15 vorgesehen, die im Bereich der Fingergriffe 8 die Bohrung 16 der Halteinrichtung durchsetzt. Die Führungsstange kann mit einer gemeinsamen Betätigungseinrichtung 17 für die Daumenaufsätze 18, 19 der Kolben 20, 21 verbunden sein. Diese Kolben können aber auch jeweils für sich betätigt werden.

Die beiden Konusse 25, 26 der Spritzenkörper ragen in entsprechend geformte Ausnehmungen des Verbindungskopfes 27 und sind mit diesem verbunden. Innerhalb des Verbindungskopfes führt von jedem Einsteckkonus 25, 26 ein eigener Förderkanal 28, 29 an die Stirnseite des Verbindungskopfes. Außerdem ist im Verbindungskopf ein weiterer Förderkanal 30 für ein medizinisches Gas vorgesehen, der ebenfalls an die Stirnseite des Verbindungskopfes führt, parallel und eng benachbart mit den Förderkanälen 28 und 29.

Der Verbindungskopf 27 weist einen sockelförmigen Fortsatz 35 auf, in dem die drei parallel laufenden Förderkanäle 28, 29 und 30 vereinigt sind. Auf diesen Fortsatz 35 ist ein vierlumiger Katheter 31 (Fig. 3) in fluchtender Verbindung der Förderkanäle aufsteckbar, wobei ein Lumen die Fortsetzung des Förderkanales 28, ein anderes Lumen die Fortsetzung des Förderkanales 29 ist, ein drittes Lumen dem Luftförderkanal 30 entspricht und im vierten Lumen 32 ein Formdraht 33 eingebracht ist.

Durch Druck auf die Kolben 18, 19 bzw. die Betätigungsvorrichtung 17 werden die zu vermischenden Komponenten der Applikationsstelle zugeführt.

Ansprüche

1. Vorrichtung zur Applikation eines Gewebeklebstoffes auf Basis von menschlichen oder tierischen Proteinen zum nahtlosen bzw. nahtunterstützenden Verbinden von menschlichen oder tierischen Gewebe- oder Organanteilen, zur Wundversiegelung, Blutstillung u.dgl., welcher Gewebeklebstoff durch Zusammenbringen von Lösungen der Proteine und blutgerinnungsfördernder Gerinnungsfaktoren in situ gebildet wird, mit einer Mehrzahl von in Anschlußstücken (25, 26) endigenden Behältern (1, 2) für die Aufnahme der zu applizierenden Komponenten, vorteilhaft mit einer Mehrzahl von genormten, in Konussen endigenden Einwegspritzenkörpern aus Kunststoffmaterial, wobei auf die Anschlußstücke (25, 26) der Behälter (1, 2) ein Verbindungskopf (27) aufsetzbar ist, der für jede der

zu applizierenden Komponenten einen eigenen zur Stirnseite des Verbindungskopfes führenden Förderkanal (28, 29) aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß der Verbindungskopf (27) einen zusätzlichen Förderkanal (30) für ein medizinisches Gas besitzt, der eng benachbart zu den übrigen Förderkanälen zur Stirnseite des Verbindungskopfes (27) führt, und daß auf den Verbindungskopf (27) ein mehrlumiger Katheter (31) in fluchtender Verbindung der Förderkanäle aufsteckbar ist, der außer den Lumen (28, 29, 30) für jede der zu applizierenden Komponenten und für das medizinische Gas noch ein zusätzliches Lumen (32) für einen Formdraht (33) besitzt.

BEST AVAILABLE COPY

BEST AVAILABLE COPY

